11 Numéro de publication:

0 399 909 A1

(12)

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

(21) Numéro de dépôt: 90401380.2

(1) Int. Cl.5: A61K 7/48, A61K 31/70, A61K 35/28

- 2 Date de dépôt: 23.05.90
- Priorité: 23.05.89 FR 8906747
- ② Date de publication de la demande: 28.11.90 Bulletin 90/48
- Etats contractants désignés:
 AT BE CH DE DK ES FR GB GR IT LI LU NL SE
- Demandeur: SANOFI 40, Avenue George V F-75008 Paris(FR)
- 2 Inventeur: Le Fur, Gérard
 19 ter, Rue des Carrières
 F-95160 Montmorency(FR)
 Inventeur: Sabadie, Michel
 Rue de la Fontaine St. Germain
 F-27500 Bernay(FR)
- Mandataire: Gillard, Marie-Louise et al Cabinet Beau de Loménie 55, Rue d'Amsterdam F-75008 Paris(FR)
- (S) Composition cosmétique s'opposant au vieillissement de la peau.
- © La présente invention a pour objet des compositions cosmétiques s'opposant au vieillissement de la peau à base de (a) bétaine ; (b) ATP ou un système générateur d'ATP ; (c) un sel de magnésium ; et (d) un sel de potassium.

EP 0 399 909 A1

Composition cosmétique s'opposant au vieillissement de la peau

La présente invention concerne une composition cosmétique s'opposant au vieillissement de la peau, à l'aide d'un système générateur d'adémétionine.

Adémétionine est la Dénomination Commune Internationale du sel interne de l'hydroxyde de (S)-5´-[(3-amino-3-carboxypropyl)-méthylsulfonio]-5´-désoxyadénosine de formule

appelé également S-adénosyl-L-méthionine ou plus simplement SAMe.

L'adémétionine est une molécule physiologique de distribution quasi ubiquitaire dans les tissus et dans les liquides de l'organisme où elle intervient dans des processus biologiques importants comme donneur de groupes méthyle dans de nombreuses réactions de transméthylation et comme précurseur de composés soufrés physiologiques tels que le glutathion, la cystéine, la taurine, le CoA.

Il est connu que les taux d'adémétionine sont élevés chez l'enfant et l'adolescent alors qu'ils diminuent chez l'adulte et se réduisent ultérieurement à l'âge présénile et sénile.

Il est également connu que l'adémétionine endogène se forme au niveau cellulaire à partir de la méthionine par action de l'adénosyltransférase, de la bétaîne comme donneur de groupes méthyle et de l'acide adénosyltriphosphorique (ATP), en présence d'ions de magnésium et de potassium.

On a aussi trouvé (FR-A-2623396 publié le 26 mai 1989) que l'adémétionine possède une action s'opposant au vieillissement de la peau et qu'elle peut être utilisée dans des buts cosmétiques directement sur la peau.

L'action s'opposant au vieillissement est due aux propriétés biochimiques de l'adémétionine. La transméthylation se vérifie sur des molécules biologiques, notamment les protéines de la peau, les acides nucléiques et les phospholipides, qui sont biotransformés et entrent dans des cycles anaboliques et cataboliques. Cette activité ana-catabolisante au niveau des cellules épidermiques favorise leur régénération, alors que l'action sur les méthyltransférases, par l'augmentation de la méthylation des phospholipides, rend plus fluides les membranes cellulaires, ralentissant ainsi le processus naturel de vieillissement de la peau.

Cette action fluidifiant les membranes a été mise en évidence sur des cellules de l'épiderme humain. La microviscosité de la membrane des cellules épidermiques humaines a été étudiée selon la méthode de Shinitzky et al. (J. Biol. Chem. 1974, 249, 2652-2657) en utilisant le diphénylhexatriène comme marqueur fluorescent. La présence d'adémétionine à une concentration molaire de 10^{-6} à 10^{-4} diminue la viscosité membranaire de 10 à 25 %.

Toutefois, dans le but d'une utilisation cosmétique, l'adémétionine présente l'inconvénient d'être instable et peu apte à la manipulation dans l'industrie cosmétique.

On a maintenant trouvé, dans des essais in vitro, que la bétaîne, même à des concentrations très basses, agit significativement sur la quantité d'adémétionine des fibroblastes de peau humaine.

On a aussi trouvé qu'il est possible d'obtenir les mêmes effets que ceux observés avec l'adémétionine en traitant la peau avec de la bétaïne, de l'ATP ou un système générateur d'ATP, un sel de potassium et un sel de magnésium, dans un excipient cosmétique, en générant ainsi l'adémétionine in situ.

Ainsi, la présente invention concerne une composition cosmétique caractérisée en ce qu'elle renferme un mélange de

- (a) bétaine ;
- (b) ATP ou un système générateur d'ATP (SG-ATP);
- (c) un sel de magnesium; et
- (d) un sel de potassium dans un excipient cosmétique.

Par bétaîne", on entend le composé de formule (CH₃)₃N^{*}-CH₂-COO⁻, ainsi que ses sels d'addition

50

5

10

15

25

avec des acides dermocompatibles et les hydrates correspondants.

Par "système générateur d'ATP" ou "SG-ATP", on entend tout extrait biologique capable d'augmenter la respiration cellulaire au sein de la mitochondrie, en accélérant ainsi le métabolisme de la cellule et, par conséquent, la transformation des produits issus de la glycolyse et du cycle de Krebs en ATP. En augmentant la respiration cellulaire, dans le stade ultime de la chaîne respiratoire, on génère de l'ATP, d'abord directement par transformation biochimique du glucose en ATP, et puis par l'intermédiaire de l'acide pyruvique qui, à son tour, génère de l'ATP (LEHNINGER - Principes biochimiques, ed. Flammarion Medecine Science, 1985, 497-498).

Parmi ces extraits, les extraits de cellules eucaryotes, en particulier de levures, obtenus par des procédés d'extraction et de purification conventionnels qui permettent de garder presque intacts les composants biochimiques, notamment les aminoacides, les peptides et les enzymes, présents dans les cellules, sont particulièrement préférés. Ces extraits sont connus en littérature et ils sont aussi disponibles dans le commerce, par exemple sous la dénomination VITACELL LS 1917 (produit par la société française Laboratoires Sérobiologiques S.A.). Parmi les extraits qui peuvent être employés, on préfère également, selon l'invention, ceux de la rate bovine, bien connus en littérature et commercialisés, par exemple sous les marques REVITALINE (produit par la société suisse Pentapharm) et OXYDERMINE (produit par la société française Sederma). Ils sont obtenus par des procédés d'extraction et de purification, connus en tant que tels, qui permettent également de garder presque intacts les composants biochimiques présents dans les cellules.

Comme sels de magnésium et de potassium, tout sel organique ou inorganique peut être utilisé, à condition qu'il soit dermocompatible. Les gluconates, les pyroglutamates et les chlorures sont les anions préférentiels.

La demande de brevet anglais GB-A-2151924 décrit une composition cosmétique ou dermatologique pour le soin de la peau qui contient comme composants essentiels un extrait végétal de Oenothera biennis et un extrait de la rate. Tandis que l'huile d'Oenothera est utilisée pour former une barrière sur l'épiderme, régulant ainsi la perte d'eau de la peau, l'extrait de rate est employé afin d'activer la respiration cellulaire, effet par ailleurs bien connu en littérature et décrit ci-dessus.

La demande de brevet français FR-A-2609393 revendique des compositions pharmaceutiques ou cosmétiques, ou des compositions utiles comme matière de base pour la préparation de compositions pharmaceutiques ou cosmétiques contenant une substance azotée telle qu'un aminoacide, un oligo- ou poly-peptide, une protéine ou un dérivé de ceux-ci, y compris la bétaine. D'après cette demande de brevet français, qui de toute façon ne décrit pas une composition telle que celle de la présente invention, ces compositions présentent, selon la forme sous laquelle elles sont formulées, une activité à la fois hydratante, nourrissante, régénératrice, protective, stimulante de la croissance des cellules épidermiques, dermiques, et du bulbe pileux.

Dans la composition cosmétique de la présente invention, les composants peuvent être présents dans les proportions suivantes (les pourcentages exprimés s'entendent en poids) :

(a) bétaine	de 0,001 à 1 %
(b) ATP (ou SG-ATP)	de 0,045 à 4,5 %
(b) ATP (ou SG-ATP)	de 0,045 à 4,5 % de 10 ppb à 0,3 % de 0,0001 à 0,6 %
(d) K*	de 0,0001 à 0,6 %

On utilise, de préférence, les composants dans les pourcentages pondéraux suivants :

(a) bétaïne	de 0,03 à 0,3 %
(b) ATP (ou SG-ATP)	de 0,15 à 1,5 %
(b) ATP (ou SG-ATP) (c) Mg	de 0,15 à 1,5 % de 15 ppb à 0,1 % de 0,001 à 0,2 %
(d) K	de 0,001 à 0,2 %

Les compositions les plus intéressantes sont celles qui contiennent les constituants suivants dans les pourcentages pondéraux ci-après :

20

40

45

(b) SG-ATP (notamment les extraits de levure tels que par exemple le VITACE ou les extraits de la rate bovine tels que par exemple la REVITALINE et la OXY	
	•
(c) Mg	de 20 ppb à 0,06 %
(d) K ⁺	de 0,002 à
	0,1 %

15

Pour la préparation des compositions cosmétiques selon la présente invention, les composants sont mélangés avec des excipients cosmétiques pour préparer des crèmes, des lotions, des émulsions ou des solutions. La préparation desdites compositions constitue un autre objet de l'invention.

En particulier, les composants sont mélangés aux excipients généralement employés dans la technique cosmétique tels que, par exemple, les matières grasses d'origine animale ou végétale, les huiles végétales, les acides gras, les alcools, les glycols polyalkyléniques, les cires, les hydrocarbures, les polyesters et, lorsqu'ils sont compatibles, peuvent être associés à l'eau et à des agents gélifiants. Dans ces préparations, on peut ajouter d'autres ingrédients compatibles avec les composants comme des agents conservateurs tels que les esters de l'acide 4-hydroxybenzoïque, des antioxydants, comme le butylhydroxytoluène ou les dérivés de la vitamine E, ou des parfums.

Les acides gras utilisés comme adjuvants dans les compositions cosmétiques de la présente invention peuvent être saturés ou insaturés contenant de 10 à 22 atomes de carbone, non substitués ou substitués avec un groupe hydroxyle, sous forme libre ou d'un de leurs sels alcalins.

La forme des compositions cosmétiques selon l'invention peut notamment être une crème dans laquelle les composants sont associés aux excipients couramment utilisés dans la cosmétologie, et compatibles avec lesdits composants, tels que la lanoline, ou ses dérivés.

Les compositions cosmétiques de l'invention peuvent être également présentées sous forme de gel dans les excipients appropriés tels que les esters de cellulose, les polymères acryliques, les esters d'acides gras, par exemple le palmitate ou le stéarate d'octyle ou d'autres agents gélifiants.

Selon un autre aspect, les principes actifs cités précédemment sont - au moins en partie - encapsulés dans des vecteurs phospholipidiques, sous forme de phases lamellaires, de vésicules sphériques ou de tubulures allongés, constitués par des couches de phospholipides alternées à des couches aqueuses, qui sont désignés par le terme général de "liposomes". Le choix des différents phospholipides à utiliser dans la préparation des liposomes, ainsi que les méthodes pour leur préparation et leur utilisation dans la préparation des compositions liposomées selon la présente invention, sont aisément réalisés en suivant les renseignements mentionnés en littérature (voir par ex. "Liposomes" - Ed. M. Ostro, Marcel Decher, New York, 1983).

Les compositions cosmétiques suivant l'invention peuvent aussi prendre la forme de lotion, de solution ou de microémulsion dans lesquelles les composants sont dissous ou microdispersés.

La forme des compositions cosmétiques suivant l'invention peut donc être une microdispersion de composants dans un liquide contenant de l'eau, de l'huile ainsi qu'un ou plusieurs agents tensioactifs. Ces dispersions présentent les caractères des microémulsions et ont pratiquement l'aspect de solutions vraies. Elles peuvent être préparées extemporanément.

Ces microémulsions jouissent d'une bonne stabilité et peuvent être conservées pendant le temps nécessaire pour l'utilisation à des température comprises entre 0 et 60 °C sans qu'il y ait sédimentation des constituants ou séparation de phases de façon irréversible.

Les tensioactifs de la compositions sont choisis parmi les agents de surface utilisables en cosmétologie. On peut indiquer à titre d'exemples non limitatifs : les esters de sorbitol et leurs dérivés polyoxyéthylénés, les huiles de ricin (hydrogénées ou non) polyoxyéthylénées, les copolymères séquencés oxyde d'éthylène/oxyde de propylène, les alcools gras et les stérols polyoxyéthylénés, le laurylsulfate de sodium, le dioctylsulfosuccinate de sodium, les lécithines d'oeuf ou de soja, les huiles de silicones polyoxyéthylénées.

L'effet exercé par la bétaîne sur la formation de SAMe a été mis en évidence par les résultats obtenus à des concentrations croissantes de bétaîne dans des fibroblastes de peau humaine (ATCC No CRL 1513) en culture. Plus précisément, les cellules (2.10⁴/ml) ont été mises en culture pendant 6 jours dans 250 ml de milieu de culture Dulbecco's Modified Eagle Medium (DMEM) contenant 20 % de sérum de veau foetal, en présence de concentrations croissantes (de 10⁻⁵ M à 5.10⁻⁴ M) de bétaîne. Au terme de la culture, les

cellules ont été décollées à la trypsine (0,05 %) et à l'EDTA (0,02 %) et centrifugées. Le surnageant a été récupéré et précipité à l'acide trichloroacétique (0,2 N, v/v) puis centrifugé à nouveau. Le surnageant a été ensuite récupéré et lyophylisé. Les lyophylisats ont été repris avec de l'eau et analysés en HPLC (Colonne : Nucléosyl C8 ; Eluant : Solvant A (acétate de sodium 8,2 g ; octylsulfonate de sodium 200 mg ; acide citrique 4,2 g ; EDTA 50 mg ; eau q.s. pour 1 litre) 95 % et Solvant B (méthanol) 5 %) en utilisant un détecteur à 260 nm. La quantité de SAMe a été déterminée d'après une gamme étalon traitée dans les mêmes conditions expérimentales.

Concentration de bétaïne (10 ⁻⁵ M)	0	1	5	10	50
Concentration de SAMe (nMoles/107 cellules)	0,54	0,62	0,94	1,72	1,90

En utilisant les compositions cosmétiques de la présente invention contenant, outre la bétaîne, l'ATP ou un générateur d'ATP, et des sels de magnésium et de potassium, on remarque après trente jours d'application régulière une nette amélioration de l'aspect de la peau et un ralentissement de la formation des rides.

Les compositions cosmétiques de la présente invention sont donc essentiellement destinées à :

- ralentir le vieillissement en maintenant une fluidité optimale des membranes des cellules cutanées, une fluidité membranaire élevée favorisant des échanges intercellulaires internes, donc un métabolisme optimum :
 - améliorer l'état des peaux vieillies prématurément par l'action de facteurs exogènes, selon le processus ci-dessus.

En outre, les compositions cosmétiques de la présente invention sont très bien tolérées ; elles ne présentent aucune phototoxicité et leur application sur la peau pour des périodes de temps prolongées n'implique aucun effet systémique. Les exemples suivants illustrent l'invention sans toutefois la limiter.

Dans un souci de simplification, certains constituants des compositions ont été désignés par leur dénomination commerciale ou par un sigle dont voici les significations :

VITACELL LS 1917 : extrait de levures commercialisé par les Laboratoires Sérobiologiques S.A.

REVITALINE : extrait de rate bovine commercialisé par PENTAPHARM

OXYDERMINE : extrait de rate bovine commercialisé par SEDERMA

Solutol HS 15 : 12-hydroxystéarate de polyéthylèneglycol 600, commercialisé par BASF

Cetiol HE: polyéthylèneglycol-7 glycéryl cocoate, commercialisé par HENKEL

Labrafac hydrophile : triglycérides contenant 7-8 atomes de carbone polyoxyéthylénés, commercialisé par GATTEFOSSE

Abil 8851 B : diméthicone copolyol, commercialisé par GOLDSCHMIDT

Carbopol 934 carboxypolyméthylènes, commercialisés par GOLDSCHMIDT

Tween 60 : Monostéarate de sorbitan éthoxylé

Tween 20 : Laurate de sorbitan éthoxylé

EDTA: acide éthylènediaminotétracétique

Filtre UVB . 4-méthoxycinnamate d'éthyle-2 hexyle (marque PARSOL MCX).

EXEMPLE 1

55

50

PREPARATION EXTEMPORANEE				
A) Solvant :	•			
carboxyméthylcellul	ose		0,30 g	
conservateur dans propylèneglycol:	1	.,.	5,00 g	
phénoxyéthanol	<u> </u>	0,5 g		
4-hydroxybenzoate ométhyle	de	0,1 g		
4-hydroxybenzoate	d'éthyle	0,1 g		
4-hydroxybenzoate opropyle	de	0,1 g		
4-hydroxybenzoate obutyle	4-hydroxybenzoate de butyle			
propylèneglycol	propylèneglycol		·	
huile de ricin hydrog éthoxylée	énée		1,00 g	
parfum			0,20 g	
eau déminéralisée	q.s.p.	l	100,00 g	
B) Poudre :				
bétaïne			0,10 g	
chlorure de magnésium			0,05 g	
chlorure de potassium			0,10 g	
REVITALINE			0,50 g	
lactose	q.s.p.		100,00 g	

EXEMPLE 2

	CREME DE JOUR P	ROTECT	RICE	
	bétaïne			0,05 g
5	chlorure de magnési	um		0,05 g
	chlorure de potassius	m.	٠, ٠	.0,10 g
	REVITALINE			0,50 g
	Tween 60	•		2,60 g
10	huile de silicone			1,00 g
	alcool cétylique			2,00 g
	huile minérale			3,00 g
15	alcool de lanoline			1,00 g
	perhydrosqualène			1,00 g
	monostéarate de sor	bitan		2,40 g
20	palmitate de cétyle	_		3.00 g
	palmitate d'isopropyle			4,00 g
•	filtre UVB			2,00 g
	EDTA tétrasodique			0,10 g
25	Carbopol 934		0,30 g	
	triéthanolamine		·	0,30 g
	butylhydroxytoluène			0,01 g
30	conservateur dans butylèneglycol :			5,00 g
	phénoxyéthanol		0,5 g	
35	4-hydroxybenzoate o	ie	0,1 g	
	4-hydroxybenzoate c	l'éthyle	0,1 g	
	4-hydroxybenzoate o	ie	0,1 g	
40	4-hydroxybenzoate de butyle		0,1 g	
	butylèneglycol		4,1 g	
45	parfum			0,30 g
70	eau déminéralisée	q.s.p.		100,00 g

50

EXEMPLE 3

MICROEMULSION			
bétaïne		0,10 g	
chlorure de magnési	chlorure de magnésium		
pyroglutamate de potassium	1 ' '		
REVITALINE	REVITALINE		
Tween 60	Tween 60		
glycérol	28,00 g		
dipélargonate de propylèneglycol	, ,		
4-hydroxybenzoate	0,30 g		
parfum	0,30 g		
eau déminéralisée	q.s.p.	100,00 g	

La microémulsion est préparée en mélangeant l'ensemble des excipients et en les secouant jusqu'à l'obtention d'une solution limpide.

EXEMPLE 4

	MICROEMULSION	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
	bétaïne	bétaïne		
	gluconate de magné	sium	0,50 g	
•	giuconate de potass	0,50 g		
	OXYDERMINE	0,50 g		
	Solutol HS 15		1,00 g	
	labrafac hydrophile		0,25 g	
	Cétiol HE		0,20 g	
	Abil 8851 B		0,05 g	
	propylèneglycal		12,50 g	
	éthanol		12,50 g	
	polymère carboxypo	lyvinylique	0,40 g	
	parfum		0,30 g	
	conservateurs		0,30 g	
	colorant eau déminéralisée triéthanolamine	q.s. q.s.p. q.s.p. pH = 6	100,00 g	

La microémulsion est préparée comme décrit dans l'exemple 3.

EXEMPLE 5

BASE FLUIDE DE MAQUILLAGE bétaïne 0,10 g 0,90 g gluconate de magnésium pyroglutamate de potassium 0,60 g REVITALINE 0,50 g 10 stérols de soja éthoxylés 4,00 g stérols de soja 0,50 g monostéarate de glycérol 1,00 g huile végétale 1,50 g 4,00 g palmitate d'éthyle-2 hexyle 15 0,50 g alcool cétylique triglycérides capriques/capryliques 1,50 g 1,00 g huile de silicone huile minérale 1,80 g 0,20 g 20 alcools de lanoline dipélargonate de propylèneglycol 3,00 g 1,00 g lécithine conservateur dans butylèneglycol: 5,00 g 0,5 g phénoxyéthanol 4-hydroxybenzoate de méthyle 0,1 g 25 0,1 g 4-hydroxybenzoate d'éthyle 4-hydroxybenzoate de propyle 0,1 g 4-hydroxybenzoate de butyle 0,1 g butylèneglycol 4,1 g 0,20 g Carbopol 940 30 0,20 g triéthanolamine 0,10 g EDTA tétrasodique 0,01 g butylhydroxytoluène 0,30 g parfum

EXEMPLE 6

45

40

35

5

50

_			
CREME D	E NUIT		
bétaine			0,05 g
gluconate magnésiur			0,90 g
pyroglutan potassium			0,60 g
REVITALI	NE	1	0,50 g
alcool céty	rlique	1	2,00 g
stéarine		1	2,50 g
monostéar glycérol	ate de		5,00 g
palmitate o	d'isopropyle		5,00 g
huile végé	tale]	3.00 g
huile miné	rale	1	2,00 g
perhydros	qualène	1	2,00 g
huile de si	licone		1,00 g
beurre de	karité		2,00 g
conservate butylènegi			5,00 g
phénoxyét	hanol	0,5 g	
4-hydroxyl méthyle	benzoate de	0,1 g	
4-hydroxyl d'éthyle	penzoate	0,1 g	
4-hydroxyl propyle	oenzoate de	0,1 g	
4-hydroxyl butyle	penzoate de	0,1 g	
butylènegi	ycol	4,1 g	
triéthanola	mine		5,50 g
EDTA tétra	sodique	1	0,10 g
parfum		1	0,30 g
eau	q.s.p.	1	100,00 g

EXEMPLE 7

	GEL			
	bétaïne	*		0,10 g
	gluconate de magné	sium		0,90 g
	gluconate de potassi	ium	0	0,60 g
	REVITALINE			0,50 g
	Carbopol 940			0,20 g
	polyéthylèneglycol			3,00 g
·	conservateur dans butylèneglycol :			5,00 g
	phénoxyéthanol		0,5 g	
	4-hydroxybenzoate de méthyle		0,1 g	
	4-hydroxybenzoate d'éthyle		0,1 g	
	4-hydroxybenzoate de propyle		0,1 g	
:	4-hydroxybenzoate de butyle		0,1 g	
	butylèneglycol		4,1 g	
	Tween 20			0,50 g
	triéthanolamine			0,25 g
ļ	parfum			0,20 g
	eau déminéralisée	q.s.p.		100,00 g

EXEMPLE 8

	SERUM		
	bétaïne		0,10 g
	gluconate de magnésiu	m	0,90 g
	gluconate de potassium	0,60∙g	
	extrait de levure (VITAC 1917)	ELL LS	0,50 g
	hydroxypropylméthylce	ilulose	0,30 g
	propylèneglycol		5,00 g
	glycérine alcool oléique éthoxylé		5,00 g
			0,50 g
	parfum		0,30 g
	EDTA tétrasodique		0,10 g
	conservateurs albumine bovine		0,50 g
			5,00 g
	eau déminéralisée	q.s.p.	100,00 g

EXEMPLE 9

	FOND DE TEINT		
	bétaïne		0,10 g
5	gluconate de magné	sium	0,90 g.
•	pyroglutamate de potassium		
, 10	extrait de levure (VIT LS 1917)	ACELL	0,50 g
.•	EDTA tétrasodique		0,10 g
•	carboxyméthylcellulo	ose	0,20 g
15	silicate d'aluminium magnésium		1,00 g
	laurate de sorbitan é	thoxylé	1,00 g
	propylèneglycol		5,00 g
20	oxyde de titane	_	2,00 g
	talc	talc	
	pigments		1,00 g
	triéthanolamine	¥	0,50 g
25	conservateurs		0,50 g
	alcool cétylique		1,00 g
	alcool de lanoline		3,00 g
30	acide stéarique		1,80 g
	monostéarate de propyièneglycol		3,00 g
	palmitate d'isopropy	le	8,00 g
35	huile végétale		2,00 g
	antioxydant		0,05 g
	parfum		0,30 g
40	eau déminéralisée	q.s.p.	0,10 g

Revendications

- 1. Composition cosmétique, caractérisée en ce qu'elle renferme un mélange de :
- (a) bétaïne,
- (b) ATP ou un système générateur d'ATP,
- (c) un sel de magnésium et
 - (d) un sel de potassium,

dans un excipient cosmétique.

- 2. Composition selon la revendication 1, caractérisée en ce que ledit mélange contient :
- (a) de 0,001 à 1 % de bétaïne,
 - (b) de 0,045 à 4,5 % d'ATP ou d'un système générateur d'ATP,
 - (c) de 10 ppb à 0,3 % de Mg ,
 - (d) de 0,0001 à 0,6 % de K,

dans un excipient cosmétique, lesdits pourcentages étant exprimés en poids.

- 3. Composition cosmétique selon la revendication 2, caractérisée en ce que ledit mélange contient :
- (a) de 0,03 à 0,3 % de bétaine.
- (b) de 0,15 à 1,5 % d'ATP ou d'un système générateur d'ATP,
- (c) de 15 ppb à 0,1 % de Mg
- (d) de 0,001 à 0,2 % de K*,

dans un excipient cosmétiques lesdits pourcentages étant exprimés en poids.

- 4. Composition selon la revendication 3, caractérisée en ce que ledit mélange contient :
- (a) de 0,05 à 0,25 % de bétaine,
- (b) de 0,25 à 1 % d'un système générateur d'ATP,
- (c) de 20 ppb à 0,06 % de Mg^{*},
 - (d) de 0,002 à 0,1 % de K,

dans un excipient cosmétique, lesdits pourcentages étant exprimés en poids.

- 5. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisée en ce que le système générateur d'ATP est un extrait de cellules eucaryotes, en particulier de levures ou un extrait de rate bovine.
- 6. Composition selon la revendication 5, caractérisée en ce que le système générateur d'ATP est choisi parmi les produits commercialisés sous les dénominations : VITACEL®LS 1917, OXYDERMINE® et REVITALINE®.
- 7. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisée en ce que les sels de magnésium et de potassium sont choisis parmi les chlorures, les gluconates ou les pyroglutamates.
 - 8. Utilisation d'une composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 7 pour ralentir le vieillissement de la peau.
 - 9. Procédé pour la préparation de compositions cosmétiques, destinées à ralentir le vieillissement de la peau caractérisé en ce qu'il consiste à mélanger :
- (a) de la bétaine,
 - (b) de l'ATP ou un système générateur d'ATP,
 - (c) un sel de magnésium et
 - (d) un sel de potassium,

dans un excipient cosmétique.

10. Procédé selon la revendication 9, caractérisé en ce qu'il est mis en oeuvre pour la préparation de compositions cosmétiques selon l'une quelconque des revendications 2 à 7.

35

40

45

50



RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

Numero de la demande

EP 90 40 1380

tégorie	Citation du document avec in des parties perti	dication, en cas de besoin, nentes	Revendication concernée	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int. CL5)
P	EP-A-318393 (SANOFI)		1-10	A61K7/48
'	* le document en entier	*	1	A61K31/70
	& FR-A-2623396		1	A61K35/28
		_	1 1	701R33/20
	FR-A-2574661 (ROUSSEL-UC	LAF)	1-10	
	* page 2, lignes 8 - 29;		1 1	
		_	ŀ	
	DE-A-2330902 (H. ZANDER)		1-10	
	* le document en entier	*	1	
	***		1 1	
	**		1 1	
		•	1 1	
ļ				
- 1			1	
1] 1	
- 1	,		1 +	DOMANING TOTAL
		•		DOMAINES TECHNIQUE RECHERCHES (Int. Cl.5
- }				
				A61K
			1 1	
i			1 1	
ŀ			ļ ļ	
]			1	
ŀ				
ŀ			1 1	
ļ			1 1	
l]]	
l				
ŀ			j 1	
ļ				
Le pr	ésent rapport a été établi pour tout	es les revendications		
Elee de la recherche Dule		Dute d'achèvement de la recherche	1	Examinatour
	BERLIN	04 SEPTEMBRE 1990	SIATO	OU, E.
	CATEGORIE DES DOCUMENTS CI	TES T: théorie au prin	cipe à la base de l'in revet antérieur, mais	vention
	iculièrement pertinent à lui seul	· date de désôt c	u après cette date	publié à la
V : particulièrement partinent en combination avec un D : cité dant la des			mande	
A . audi	e document de la même catégorie fre-plan technologique	L : cité pour d'aut		04444550411414444450001100044515014450044

THIS PAGE BLANK (USPTO)